MOISTURE-CURING RESIN COMPOSITION

Publication number: JP3047825 Publication date: 1991-02-28

Inventor:

HIGUCHI TOSHIHIKO; NAKANO YASUHIKO; KUNII

NOBUAKI; YAMAGUCHI YOSHIYUKI; OZAWA

SHIGEYUKI

Applicant:

ASAHI GLASS CO LTD

Classification:

international:

C08G65/48; C08G18/50; C08G18/77; C08G18/83; C08G65/32; C08L71/02; C08G18/00; C08G65/00;

C08L71/00; (IPC1-7): C08G18/77; C08G18/83;

C08G65/48

- european:

Application number: JP19890310734 19891201

Priority number(s): JP19890310734 19891201; JP19890089827 19890411;

JP19880310149 19881209

Report a data error here

Abstract of JP3047825

PURPOSE:To provide the subject composition containing a hydrolyzable silyl group-containing polyether compound prepared by bonding the hydrolyzable silyl group-containing terminal group to the terminals of a specified polyoxyalkylene chain through an urethane linkage and capable of providing a cured material having a high extension. CONSTITUTION:A polyoxyalkylenepolyol having 5-35mg KOH/g hydroxyl number x, <=0.07meq/g total degree of unsaturation y, 2-8 hydroxyl number, >=60wt.% >=3C oxyalkylene group content and satisfying y<=0.9/(x-10) is reacted preferably with a hydrolyzable silyl group and an isocyanate group-containing compound to obtain a hydrolyzable silyl group-containing terminal residue is bonded to 1.3 or more terminals of the above mentioned polyoxyalkylenepolyol-derived polyoxyalkylene chain through an urethane linkage. The obtained compound is blended as a curing component to obtain the objective composition suitable for a sealing agent for buildings, etc.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

⑲ 日本国特許庁(JP)

⑩特許出願公開

❸公開 平成3年(1991)2月28日

⑫ 公 開 特 許 公 報(A) 平3-47825

@Int.Cl.3 C 08 G 18/77 18/83 65/48 識別記号 NF J NCV

庁内整理番号

7602-4 J 7602-4 J 6917-4 J

審査請求 未請求 請求項の数 14(全10頁)

公発明の名称

湿気硬化性樹脂粗成物

②特 顧 平1-310734

願 平1(1989)12月1日 **22**出

優先権主張

⑩昭63(1988)12月9日匈日本(JP)⑩特願 昭63-310149 〒 1(1989)4月11日❷日本(JP)劉特顯 平1−89827

@発 明 者 明 者 仍発 @発 明 者 俊 彦 神奈川県横浜市港南区港南 2-24-31

樋 野 仲 函 井

蜟 彦 宜 明 神奈川県逗子市桜山3-9-8 神奈川県横浜市緑区たちばな台2-3-41

山 芳 之 @発 明 者

神奈川県横浜市瀬谷区阿久和町3888-24

小 沢 個発 明 者

神奈川県横浜市戸塚区原宿町121-15

茂 幸 旭硝子株式会社 勿出 顄

東京都千代田区丸の内2丁目1番2号

四代 理 外2名 弁理士 内田

1. 発明の名称

湿気硬化性樹脂組成物

- 2, 特許請求の範囲
 - 1. 水酸基価 (×mgKOH/g) が5~35、給不飽 和度(y meq/g)が 0.07meq/g以下でかつ y ≤ 0.9/ (x-10)、水酸基数が2~8、およ び炭素数3以上のオキシアルキレン基の含有 量が60重量%以上のポリオキシアルキレンポ リオールに由来するポリオキシアルキレン 鎖、および該ポリオキシアルキレン鎖の末端 の少なくとも平均して1.3 箇所に存在する加 水分解性シリル基含有末端残基を有し、該末 端残菌はポリオキシアルキレン鎖と連結した ウレタン結合を有している、加水分解性シリ ル基含有ポリエーテル化合物を硬化成分とす る湿気硬化性樹脂組成物。
- 2. ポリオキシアルキレンポリオールが、イニシ エーターにモノエポキサイドを開現付加重合

1

させて得られる題合体から成るポリオキシア ルキレンポリオールであり、より高水酸基価 のポリオキシアルキレンポリオールの2分子 以上を多量化して得られるポリオキシアルキ レンポリオールではない、請求項第1項記載 の湿気硬化性樹脂組成物。

- 3、 ポリオキシアルキレンポリオールが炭素数 3~4のアルキレンオキサイドあるいはそれ とエチレンオキサイドを開環付加重合して得 られるポリオキシアルキレンポリオールであ る、請求項第1項記載の混気硬化性樹脂粗成
- 4.ポリオキシアルキレンポリオールが複合金 属シアン化物錯体触媒の存在下にアルキレン オキサイドを開環付加重合して得られるポリ オキシアルキレンポリオールである、請求項 第3項記載の湿気硬化性樹脂組成物。
- 5. 加水分解性シリル基が、ハロゲン原子、ア ルコキシ基、アシルオキシ基、アミド基、ア ミノ苗、アミノオキシ苗、およびケトキシメ

ート基から選ばれた少なくとも1種の官能基を1~3個結合したシリル基である。請求項第1項記載の違気硬化性樹脂組成物。

- 6. 加水分解性シリル基合有末端残蓄が、加水 分解性シリル基とイソシアネート基を有する 化合物に由来する残器である、請求項第1項 記載の混気硬化性樹脂組成物。
- 7. 加水分解性シリル基とイソシアネート基とを有する化合物が、イソシアネートアルキル基と加水分解性器とを有するシランである、請求項第6項記載の湿気硬化性樹脂組成物。
- 8. 加水分解性シリル基合有ポリオキシアルキレン化合物が、ポリオキシアルキレンポリオールと、加水分解性シリル基とイソシアネート基とを有する化合物とを、前者1分子当たり平均後者1.3分子以上~等当量反応させて得られたものである、請求項第1項記載の混気硬化性樹脂組成物。
- 9. 加水分解性シリル基含有末端残葛が、イソ シアネート基と反応しうる活性水素含有基と

10. イソシアネート基と反応しうる活性水素含 有基と加水分解性シリル基とを有する化合物 が、水酸基、1級アミノ基、および2級アミ ノ基から得らばれた活性水素含有基を有する アルキル基と加水分解性基とを有するシラン である、請求項第9項記載の湿気硬化性樹脂

加水分解性シリル基とを有する化合物の残

基、および該活性水素含有基に反応するイソ

シアネート基とポリオキシアルキレンポリオ

ールの水酸基に反応するイソシアネート基と

の少なくとも2個のイソシアネート基を有す

るポリイソシアネート化合物の残基とを有す

る、請求項第1項記載の湿気硬化性樹脂組成

11. 加水分解性シリル基含有ポリオキシアルキレン化合物が、ポリオキシアルキレンポリオールと過剰当量のポリイソシアネート化合物を反応させて得られるイソシアネート基合有ブレポリマー、およびイソシアネート基と反

3

応しうる活性水素含有基と加水分解性シリル 基とを有する化合物を、前番1分子当たり平 均後者1.3分子以上~等当量反応させて得ら れたものである、請求項第1項記載の湿気硬 化性樹脂組成物。

- 12. 加水分解性シリル基含有ポリオキシアルキレン化合物が、ポリオキシアルキレンポリオールと、イソシアネート基とα、β不飽和基とを有する化合物とを、前者1分子当たり平均後者1.3分子以上~等当量反応させ、次いで加水分解性基含有ヒドロシランを反応させて得られたものである、請求項第1項記載の退気硬化性樹脂組成物。
- 13. イソシアネート基とα、β不飽和基とを有する化合物が、アリルイソシアネートである、請求項第12項記載の湿気硬化性樹脂組成物。
- 14. 加水分解性シリル基含有ポリエーテル化合物に対し、0.001~5 wt% の硬化促進触媒を有する、請求項第1項記載の湿気硬化性樹脂

4

祖成物。

組成物。

- 3 . 発明の詳細な説明
- [産業上の利用分野]

本発明はウレタン結合を含有し、 大気中水分に 輝 郡するとゴム様物質へと硬化し うる 加水分解性シリル基含有ポリエーテル化合物を 硬化成分とする湿気硬化性掛脂組成物に関する

[従来の技術]

 価に得る方法について複々検討を行ってきた。 従来シリコーン系1成分型を安価に得る方法と して、ポリオキシアルキレンポリオールに過剰 当量のポリイソシアネート化合物を反応させて 切水分解性シリル基と活性水素含有基とを有する る化合物を反応させる方法、両プレポリマーに な、βー不飽和基と活性水素含有基とを有する 化合物を反応させた後、加水分解性基を有する ヒドロシランを反応させる方法、等が知られて いる(USP 3408321, USP 3448072, USP 3592795、 USP 3632557 参照)

[発明の解決しようとする課題]

温分硬化性樹脂をシーリング剤等に使用する場合、硬化物の伸が大きいことが必要である。この伸びは湿分硬化性化合物中の高分子質の性質や分子量によって左右される。たとえば、ポリエステル鎖は、凝集性の大きいエステル結合を多数含み、硬化物の伸びが小さい。ポリオキシアルキレン鎖のエーテル結合は凝集性が小さ

7

[課題を解決するための手段]

本発明は、伸びの大きい硬化物を与える加水 分解性シリル基合有ポリエーテル化合物からなる湿気硬化性樹脂を提供するものである。本発明におけるこのポリエーテル化合物は、分子量の極めて大きいポリオキシアルキレンポリオールを原料とし、この末端水酸基を加水分解性シリル基合有残基に変換して得られるものであ いので大きな伸びをもたらす。一方、高分子類 の分子量が大きいほど大きな伸びをもたらす。 しかし、ポリオキシアルキレンポリオールは、 その主たるオキシアルキレン基である炭素数3 以上のオキシアルキレン基を形成する開環付加 踵合反応の耐反応のため、高分子量のポリオキ シアルキレンポリオールの製造は困難である。 例えば、ポリオキシブロピレンジオールの分子 曩は、通常3000以下である。ポリオキシアルキ レンポリオールの分子量を高めるために、ポリ オキシアルキレンポリオールの多量化が採用さ れている。この多量化に用いられるポリオキシ アルキレンポリオールはジオールであり、3以 上の水酸基を有するポリオールの多量化は分岐 数が増大するので用いられない。多量化の代表 例は、ポリイソシアネート化合物による多量化 である。即ち、ポリオキシアルキレンジオール ヒポリイソシアネート化合物を反応させる際、 ポリイソシアネート化合物の過剰当量分をより 少なくし、高分子量のプレポリマーを製造する

8

り、この残甚はポリオキシアルキレン鎖と連結 するウレタン結合を有している。このウレタン 結合は、ポリオキシアルキレンポリオールの水 酸基とイソシアネート基が反応して生じるもの である。すなわち本発明は下記発明である。

本発明におけるポリオキシアルキレンポリオールは、アルキレンオキシドが反応しうる官能 基を2以上有するイニシエーターにアルキレン

また、本発明におけるポリオキシアルキレンポリオールは、イニシエーターの残甚、アルキレンオキシドに由来する多数のオキシアルキレン語がらなるポリオキシアルキレン鎖、およびボリオキシアルキレン鎖で存在する水砂部には前記したウレタン結合の他、ポリオキシアルキレンポリオールの多量化によって生じる結合を実質

1 1

ではyは0.07以下である。本発明におけるポリ オキシアルキレンポリオールのより好ましい水 酸基価(x)は5~28であり、特に5~24であ る。更に、総不飽和度(y)のより好ましい上 明はO.04である。また。ポリオキシアルキレン ポリオールの水酸番数(以下、Nで表わすこと もある)、即ち1分子当たり平均の水酸基の数 は、2~8であり、より好ましくは2~4であ る。後述のように、本発明においては、ポリオ キシアルキレンポリオール中のオギシアルキレ ン基として、炭素数3以上のオキシアルキレン 蒸を60萬量%以上、特に70萬量%以上有する。 他のオキシアルキレン基、即ちオキシエチレン 基は親水性であるので、その量が多いと最終的 な硬化樹脂の物性に好ましくない影響を与え る。炭素数3以上のオキシアルキレン基として は、1,2-プロピレンオキシド、1,2-プチレンオ キシドあるいは2,3-プチレンオキシドに由来す る炭素数3~4のオキシアルキレンなが好すし い。特に好ましくは、1.2-プロピレンオキシド

的に含まないことが好ましい。

本発明においては、原料として用いるポリオ キシアルキレンポリオールとして水酸芸価(xng KOH/g)が 5 ~ 35の範囲にあって総不飽和度 (yne q/g)が0.07meq/g 以下かつy≤0.9/(x-10)であ るものを用いる事が肝要である。この様な高分 子量のポリオキシアルキレンポリオールを用い ることによってはじめて、高分子量の加水分解 性シリル基合有ポリエーテル化合物を得る事が 可能となる。これをシーリング剤として用いた 場合には、硬化物の性質を非常に伸びの大きな ものとする事ができ、幅広い用途に適用できる ようになる。又、稔不餡和皮が 0.07meq/g以下 かつy≤0.9/(x-10)であるポリオキシアルキレ ンポリオールを用いる事によって副生物として の不飽和モノオールにもとずく物性の低下をも 避ける事ができる。

上記式において、xが約22.9でyが0.07となる。従って、本発明において、xが約22.9~35の範囲ではyは上記式に従い、xが約22.9以下

1 2

(以下、単にプロピレンオキシドという) に由来するオキシプロピレン基である。1,2-プチレンオキシドのという) はプロである。2,3-プチレンオキシド(以下両者を単にプチレンオキシドという) はプロピレンオキシドの一部ないし全部に代替えしうる。エチレンオキシドは他のアルキレンオキシドと併用して用いることができる。ポリオキシアルキレンポリオール中のオキシエチレン基の量は多くとも40重量%である。

ロビレン基、の量が多くなるため、その製造時 の炭素数3以上のアルキレンオキシドの反応量 が多くなり、それに伴い、周アルキレンオキシ ドの副反応 (不飽和基を生じる副反応) も多く 生じ不飽和度が高くなるからである。この炭素 数3以上のアルキレンオキシドの副反応は、反 応触媒がアルカリ金属化合物(水酸化アルカ リ)などのアルカリ触媒の場合に生じ易い。特 に低不飽和度かつ低水酸基価のポリオキシアル キレンポリオールをアルカリ触媒を用いて製造 することは不可能に近く、好ましくは他の触媒 を用いてポリオキシアルキレンポリオールが盟 遺される。この触媒としては、たとえば金属ポ リフィリン (US4654417 参照)、LiPF。 (特開 昭 60 - 187726号公報参照)、複合金属シアン化 物錯体、金属と3座配位以上のキレート化剤と の 婚体 (特開昭 60-197726号公報参照) などが ある。特に好ましくはヘキサシアノコバルト酸 亜鉛錯体などの複合金属シアン化物錯体触媒が 用いられる。この触媒およびそれを使用したポ

1 5

とえば、エチレングリコール、ジエチレングリ コール、プロピレングリコール、ジプロピレン グリコール、ネオペンチルグリコール、1,4-ブ タンジオール、1,6-ヘキサンジオール、グリセ リン、トリメチロールプロパン、ペンタエリス リトール、ジグリセリン、デキストロース、シ ュークロース、ピスフェノールA、エチレンジ アミン、およびこれの少なくとも1種にアルキ レンオキシドを反応させて得られる目的物より も低分子量(即ち高水酸基価)のポリオキシア ルキレンポリオールである。これらイニシエー ターは1種は勿論、2種以上併用してもよい。 特に好ましい多価のイニシエーターは、多価ア ルコール、多価フェノール、およびこれらのい ずれかにアルキレンオキシドを付加して得られ る低分子量のポリオキシアルキレンポリオール である.

以下、本発明におけるポリオキシアルキレンポリオールをA(OH)。で表わす。Aはポリオキシアルキレンポリオールから水酸基を除い

リオキシアルキレンポリオールの製造方法につ いては、たとえば下記特許に記載されている。

USP 3278457. USP 3278458. USP 3278459.

USP 3427334. USP 3427335, USP 3829505,

USP 3941849, USP 4355188, USP 4472560.

USP 4721818

上記のポリオキシアルキレンポリオールは、アルキレンオキシド単独を開環付加重合させる方法や多価のイニシエーターにアルキレンオキシドを開環付加重合させる方法で製造されるものであり、アルキレンオキシドとしては好ましくはプロピレンオキシドとプチレンレオキシドとが用いられる。特に好ましくは、プロピレンオキシドのみ、あるいはそれとエチレンオキシドとが用いられる。

上記ポリオキシアルキレンポリオールを製造する場合に使用される多価のイニシエーターとしては、多価アルコール、多価フェノール、ポリアミン、アルカノールアミンなどがある。た

16

たn価の残基、nは水酸基数Nである。後述式(1)で表わされる加水分解性シリル基含有末端 残基を有する加水分解性シリル基含有ポリエー テル化合物は下記式で表わされる化合物が好ま しい。pは1.3~nの整数で、より好ましくは p=1.5~nである。

本発明における加水分解性シリル基合有ポリオキシアルキレンポリオール化合物は、下記式(1) で表わされる加水分解性シリル基合有末端 残基を1分子中に平均して少なくとも1.3 個、 好ましくは少なくとも約1.5 個有する。

この残基は、ポリオキシアルキレン鎖末端の 水酸基を除いたポリオキシアルキレン鎖に連結 している。好ましくは、ポリオキシアルキレン ポリオールの2以上の好ましくはすべての水酸 基の代わりにその位置にこの残基が存在する。 mは好ましくは、O、1、あるいは2の整数で ある。より好ましいmは0あるいは1である。 Bは、2価の有機基あるいは結合手段(即ち、 SiとNHが直接結合)であり、Bはウレタン結 合、ウレア結合、その他の結合を有する2個の 有機基であってもよい。式中Rは1価の炭化水 素基あるいはハロゲン化炭化水素基であり、炭 素数8以下、好ましくは6以下のアルキル基や フルオロアルキル基である。特に好ましくは、 メチル基やエチル基等の低級アルキル基であ る。Xは加水分解性基であり、たとえばハロゲ ン原子、アルコキシ基、アシルオキシ基、アミ ド基、アミノ基、アミノオキシ基、ケトキシメ ート基などがある。これらの内炭素原子を有す る加水分解性基の炭素数は6以下が好ましく、 特に4以下が好ましい。好ましい加水分解性基 は炭素数4以下のアルコキシ基、特にメトキシ 基やエトキシ基である。具体的加水分解性シリ ル基としては、例えば下配のものが挙げられ

1 9

、R'は2価の有機基を意味する。R'としては、 改素1~17の2価の有機基あるいは結合手が好ましく、特に2価の炭化水素基である。この炭化 化水素基は芳香核を含んでいるであり、、皮を の炭化水素基は、アルキレン基であり、、皮を の皮化水素基は、アルキレンと が皮化水素基は、アルキレンを が皮化水素基は、アルキレンを が皮化水素をは、アルキレンを が皮化水素を が皮化水素を がたとした。 がより、たととがよびといるが がいました。 がいまた。 がいまたる。 がいまた。 がいまた。 がいまたる。 がいまた。 がいまた。 がいまた。 がいまた。 がいまた。 がいまた。 がいまたる。 がいまたる。 がいまたる。 がいまたる。 がいまたる。 がいまたる。 がいまたる。 がいまたる。 がしたる。 がいまたる。 がいまたる。 がいまたる。 がしたる。 がした。 がしたる。 がした。 がしたる。 がしたる。 がしたる。 がしたる。 がした。 がした。 がした

また、この方法に適用できる化合物(a) は上記式(2) で表わされる化合物に限定されるものではなく、2個以上の加水分解性シリル基とイソシアネート基を有する化合物、2個以上のイソシアネート基と加水分解性シリル基を有する化合物等であってもよい。

R'が炭化水素基あるいは結合手である化合物

トリメトキシシリル基、メチルジメトキシシリル基、トリエトキシキシル基、メチルジエトキシシリル基、エチルジエトキシシリル基、トリプトキトキシシリル基、メチルジプトキシシリル基、トリス (2-メトキシエトキシ) シリル基、トリアセトキシシリル基、メチルジアセトキシシリル基、

[(CH.).C=N-0].Si-, [(CH.).N].Si-, [CH.CO(CH.)N].Si, [(C.H.).N].Si-,

前記式(1) で表わされる残基を有するポリオキシアルキレン化合物は、例えば下記の方法で形成される。

(1)加水分解性シリル基とイソシアネート基を 有する化合物(a) とポリオキシアルキレンポリ オールを反応させる。この化合物(a) は、例え ば下記式(2) で表わされる化合物である。

この場合、前記式(1) における B は、上記 R'に一致する。 X, R, n は前記式(1) と同じものを

2 0

(e) の具体例を下記に示すが、化合物 (e) はこれら化合物に限定されるものではない。

(C.H.O).Si{CH.).NCO
(CH.O).Si{CH.}.NCO
(CH.O).(CH.)Si{CH.}.NCO
(CH.O).Si-NCO
(CH.O).Si{NCO}.

(ii)α、β-不飽和基とイソシアネート基を有する化合物(b) とポリオキシアルキレンポリオールを反応させた後、加水分解性基を有するヒドロシラン(c) と反応させる。この化合物(b) およびヒドロシラン(c) は例えば下記式(3),(4) で表わされるものであり、生じる残基は下記式(5) で表わされる。

化合物 (d) としては、例えばアリルイソシアネート、2-イソシアネートメチルメタクリレート、イソプロペニルジメチルペンジルイソシアネート などがあり、アリルイソシアネート が最も好ましい。ヒドロシラン(c) としては、前記した加水分解性シリル基を有するヒドロシラン

2 3

$$X_{*-} - \frac{1}{5} - R^{*} - Z - \cdots - (6)$$

 $D \in NCO), \qquad \cdots \qquad (7)$

X.R.m は前記式(1) と同じものであり、R*は 2 個の有機基、 Z は活性水漿含有基、 D はポリ イソシアネート化合物のイソシアネート基を除 いた残基、k は2以上の整数である。R*として は、RiやR*と同様2価の炭化水素基が好まし く、特に炭素数1~8、更には炭素数2~6の アルキレン基が好ましい。最も好ましくは、炭 累数2~6のポリメチレン基である。D は、労 ひ 族、脂肪族、脂環族等のポリイソシアネート 化合物の残基であり、k は2~4の整数、特に 2 であることが好ましい。上記3 者の反応は同 時に行なうことができるが、好ましくは順次反 応させる。ポリオキシアルキレンポリオールと 過剰当量のポリイソシアネート化合物(a) を反 応させてイソシアネート基合有ブレポリマーを 製造し、これに化合物(d)を反応させて目的化 合物を得ることができる。ポリオキシアルキレ

が好ましい。また、ヒドロシラン(c) として、 Xが塩素原子等のハロゲンであるハロヒドロシ ランを用いて、式(5) の残基を形成した後ハロ ゲンをアルコキシ基等のハロゲン以外の加水分 解性シリル基に変換することができる。ヒドロ シラン(c) とα。βー不飽和基との反応は、白 金等の公知の触媒を用いて行なうことができる。

(iii) 加水分解性シリル基とイソシアネート 基と反応し うる活性水素含有基とを有する化合物(d)、ポリイソシアネート化合物(e)、およびポリオキシアルキレンポリオールとを同時にあるいは順次反応させる。活性水素含有基としては、たとえば水酸基、1級アミノ基、2級アミノ基、カルポキシル基、メルカプト基等があり、特に水酸基、1級アミノ基、2級アミノ基、1級アミノ基、2級アミノ基、1級アミノ基、2級アミノスをがあり、特に水酸基、1級アミノ基、2級アミノスをがあり、特に水酸基、1級アミノスをがあり、特に水酸基、1級アミノスをがあり、特に水酸基、1級アミノスをがあり、特に水酸素、1級アミノスをがある。

R.

2 4

ンポリオールはポリイソシアネート化台物(e) と反応して多量化することもあるが、多量化は ポリオキシアルキレン鎖の間に2以上のウレタ ン結合をもたらす。この多量化はあまり好まし くないので、たとえ多量化が起こったとしても この多量化は少ないことが好ましい。従って、 ポリオキシアルキレンポリオールの水酸基1個 に対し、1分子のポリイソシアネート化合物 (e) が反応する割合で反応させることが好まし い。好ましくは、ポリオキシアルキレンポリオ ール1モルに対しNモル以上のポリイソシアネ ート化合物 (e) を反応させ、必要により未反応 のポリイソシアネート化合物(e) を除去する。 これにより下記式(8) で表わされるプレポリマ ーが得られ、これに化合物(d) を反応させて目 的物を得る。

A { OCONH-D(NCO) ...] . . . (8)

順次反応させる第2の方法は、化合物 (d) とポリイソシアネート化合物 (e) をイソシアネート ト基が少なくとも1個残る割合で反応させ、こ の生成物をポリオキシアルキレンポリオールと 反応させる方法である。化合物(d) とポリイソ シアネート化合物(e) の反応により、下記式 (9) で表わされる生成物が生じる。

式(9) において、k-1 が 1 の場合、前記(1)における式(2) の化合物と同様に、この式(9)で表わされる化合物をポリオキシアルキレンポリオールと反応させて目的物を得ることができる。化合物(d) としては、たとえば下記の化合物がある。

マーアミノプロピルトリメトキシシラン、アーアミノプロピルトリエトキシシラン、アーアミノプロピルメチルジメトキシシラン、Nーアミノエチルアミノプロピルトリメチルシラン、N-アミノエチルアミノブロピルメチルジメトキシシラン、1.3-ジアミノイソプロ

2 7

リオールより (iil) に記載の方法でα、β-不 飽和基を有するポリオキシアルキレン化合物を 製造し、次いで前記 (ii) におけるヒドロシラン (c) をこのα、β-不飽和基に反応させて加水 分解性シリル基を形成させる。この化合物 (t) は、たとえば下記式 (10) で表わされる化合物で ある。

R*,R*,R*,R*,R*,R*および2 は前配と同じ意味を 表わす。 化合物 (f)としては、たとえばアリル アルコールやアリルアミンがある。

本発明における加水分解性シリルボリエーテル化合物は水分と接触すると架構反応により3次元化して硬化する。硬化機構はまず加水分解性基 X が水酸 基で環境され次いでこの SiOH基同士が縮合して架構を生じ、シロキサン結合 (Si-0-Si)が形成されるか又は SiOH基と SiX基との反応によってシロキサン結合と HXが形成されて硬化するかのどちらかである。

ビルトリメトキシシラン、ァーヒドロキシブ ロビルトリメトキシシラン、ァーメルカプト プロビルトリメトキシシラン、

ポリイソシアネート化合物(e) としては、例 えば下記の化合物がある。

トリレンジイソシアネート、ジフェニルメ タンジイソシアネート、ヘキサメチレンジ イソシアネート、イソホロンジイソシア ネート、キシリレンジイソシアネート、メ チレンピス(シクロヘキシルイソシアネー ト)、ピス(イソシアネートメチル)シク ロヘキサン、1,6,11- ウンデカントリイソ シアネート、

上記ポリイソシアネートのプレポリマー型変性 体、ヌレート型変性体。カルポンジイミド変性 体、その他の変性体。

(iv)前記(iii) の方法における化合物 (d) の代わりに、α、β - 不飽和基と活性水素含有基を有する化合物(t) を用い、これとポリイソシアネート化合物 (e) とポリオキシアルキレンポ

28

加水分解速度は大気温度、相対湿度、加水分解性基の種類によって変わってくる。 したがって使用条件に応じて、適切な加水分解性基を選択しなければならない。

又、この硬化性のポリエーテル化合物は保存時においては、乾燥Na中におくなど極力水分との接触を避ければならない。

硬化反応にあたっては、硬化促進触媒を使用してもしなくてもよい。硬化促進触媒として、オークチル酸 録 とび ジブチル 螺ジラウレート マッチル酸 録 および ジブチル 螺ジラウレート マッピ ときカルボン酸の金属塩:ジブチルアミン・2・エチル ヘキソエート 等の如きアミン 垣 に しの酸性 触媒 を 使用し うる。より好ましくは、この触媒をポリエーテル 化合物に対し、0.01~5wtX 配合する。

本発明のポリエーテル化合物には更に必要で あれば補強剤、充填剤、可塑剤、タレ止め剤、 架構剤などを含ませてもよい。補強剤としては カーポンプラック、微粉末シリカなどが、充填

本発明の湿気硬化性樹脂組成物は、建造物、航空機、自動車等の被覆組成物およびシーリング組成物またはこれ等の類似物として好適に使用する事ができる。

3 1

水酸基価 5.6mg KOH/g、 総不飽和度 0.027 meq/g のポリオキシプロピレントリオール。 ポリオール D:

水酸基価65.0mgKOH/g 、 総不飽和度 0.038 meq/g のポリオキシプロピレンジオール。 実施例 1

ポリオールA 500部(監量部:以下同様)に アリルイソシアネート 9.2部を加え、これを窓 柔気流下、IRにてNCO 基が検出されなくなるま で50℃にて反応を続け、末端不飽和基含有ポリ オールを得た。

次いで得られた生成物にメチルジメトキシシラン13.0部および白金・エチレン 錯体 0.003部を加え 100℃、1時間撹拌下反応させる。反応終了後未反応メチルジメトキシシランを被圧下留去し、硬化触媒としてジプチル錫ジラウレート5部を加え、1成分型室温硬化性の合成樹脂を得た。

事節例 2

ポリオールA 500郎にイソシアネートプロビ

[実施例]

後述実施例、比較例に使用したポリオキシアルキレンポリオールを以下の方法で合成した。即ち、分子量 400~ 600のポリオキシブロピレンポリオールをイニシエーターとし、ヘキサシアノコバルト酸亜鉛錯体からなる複合金属シアン化物錯体を触媒としてイニシーエーターにプロピレンオキシドを開頭付加重合させた。その後、精製して、下記ポリオールA、B、Cを得

ポリオールA:゛

水散基価 12.5 mg K O H / g 、 総不飽和度 0.020 meq/g のポリオキシプロピレンジオール。ポリオールB:

水酸基価 6.3mg KOH/g、 総不飽和度 0.025 meq/g のポリオキシブロピレンジオール。 ポリオールC:

3 2

ルメチルジメトキシシランOCNCHICHICHISI(CHI) (OCHI) 21.0部を加え、窒素気流下、IRにてNCO 基が検出されなくなるまで50℃にて反応を続けた。反応終了後、硬化触媒としてジプチル錫ジラウレート5部を加え1成分型室温硬化性の合成樹脂を得た。

実施例3

ポリオール B 500部にイソシアネートプロピルメチルシメトキシシランOCNCH。CH。CH。CH。Si(CH。)(OCH。)。10.5 部を加え、翌素気流下、IRにてNCO 基が検出されなくなるまで50℃にて反応を続けた。反応終了後、硬化触媒としてジブチル縄ジラウレート5部を加え1成分型室温硬化性の合成樹脂を得た。

実施例 4

ポリオール B 500部にイソシアネートプロピルメチルジメトキシシランOCNCH.CH.CH.SI(CH.)(OCH.)。8.4部を加え、窒素気流下、IRにてNCO 基が検出されなくなるまで50℃にて反応を続けた。反応終了後、硬化触媒としてジブチ

ル鎖シラウレート 5 部を加え 1 成分型室温硬化性の合成樹脂を得た。

実施例5

ポリオール C 500部にイソシアネートプロピルメチルジメトキシシランOCNCH。CH。CH。CH。CH。SI(CH。)(OCH。), 9.5部を加え、窒素気流下、IRにてNCO 基が検出されなくなるまで50℃にて反応を続けた。反応終了後、硬化触媒としてジブチル錫ジラウレート5部を加え1成分型室温硬化性の合成樹脂を得た。

比較例1

ポリオール D 500部にイソシアネートプロピルメチルジメトキシシランOCNCH。CR。CH。CH。Si(CH。)(OCH。)・11.3部を加え、窒素気流下、IRにてNCO 基が検出されなくなるまで50℃にて反応を続けた。反応終了後、硬化触媒としてジプチル錫ジラウレート5部を加え1成分型室温硬化性の合成樹脂を得た。

爽旅例 6

ポリオールA 100部を撹拌機、温度計および

3 5

奥施例8

比較例2

ポリオール D 100 部を撹拌機、温度計および 窒素導入管を備えた 1 2 の 3 つ ロ フ ラ ス コ に と り、これに 2・4・トリレンジイソシアネート 20.5 部を加え窒 常気液下に て 80 ℃ で 8 時間 反応させ て N C O % = 4・1 % の プレポリマーを得た。 絞 いてこの プレポリマー 100 部に ィーアミノ プロ ピルトリメトキシシラン 17・0 部を 80 ℃ で 5 時間 反応させ、しかる後硬化 触媒として ジブチル 4 翌素導入管を備えた1 2 の 3 つロフラスコにとり、これに 2 . 4・トリレンジイソシアネート 3 . 3 部を加え 選素気流下にて 8 0 でで 8 時間反応させて N C O % = 0 . 8 % のプレポリマーを得た。 税いてこのプレポリマー 1 0 9 部に ァーアミノブロビルトリメトキシシラン 3 . 4 部を 8 0 でで 5 時間反応させ、 しかる後硬化触媒としてジブチル 銀ジラウレート 1 . 0 部を加え 1 成分型 室 過硬化性の合成樹脂を 得た。

事施例 7

3 6

ジラウレート 1 部を加え 1 成分型室温硬化性の 合成樹脂を得た。

以上の実施例、比較例の合成樹脂を50℃、湿度60%の条件下で硬化させた。硬化物の物性を表1に示す。

表 1

合成樹脂	引張強度 (kg/cm²)	破断時 伸び(%)	5 0 % 引 强 応力(kg/cm*)
実施例 1	8.2	160	4.8
2	8.6	140	5.2
3	7.2	270	3.1
4	5.4	430	1.4
5	6.0	280	2.1
6	8.9	130	5.5
7	7.8	250	3.3
8	6.8	260	2.3
比較例 1	11.5	40	8.2
2	9.0	30	5.3

代型人 内 田 明 明 代型人 教 原 恋 夫 世

and the supplementation of the second of

【公報種別】特許法第17条の2の規定による補正の掲載 【部門区分】第3部門第3区分 【発行日】平成10年(1998)7月28日

The state of the s

【公開番号】特開平3-47825 【公開日】平成3年(1991)2月28日 【年通号数】公開特許公報3-479 【出願番号】特願平1-310734 【国際特許分類第6版】

C08G 18/77 18/83 NCV 65/48 NQJ [FI]C08G 18/77 NFJ 18/83 NCV 65/48 NQ3

学院補正審

平成8年10月31日

物肝疗食官 殿

1 事件の表示

平成1年特許顯第310734号

2 補正をする者

事件との関係 特許出職人

名称 (004) 超硝子株式会社

住所 〒105東京都港区北ノ門一丁目16番2号 北ノ門千代田ピル 氏名 弁理上 (7179) 内田 明

白帶揚正 4 補が命令の日付 5 補正により減少する請求項の数 8

6 特正の対象

明細寺の特許製成の顧問の相 明細書の発明の詳細な説明の標

7 雑正の内容

別紙のとおり全文訂正明細路を提出する。 (額正の対象の機に記載した事項以外には内容に変更なし)

全文訂正明細書

- し、発明の名称
 - 湿気硬化性樹脂組成物
- 2. 特許等型の範囲
- 1) 水酸基価×(単位:mgXOH/g)が5~35、絵不飽和度<u>▼(単位:</u>皿 og/g) が0.07以下でかつx>10のときy 10.8/(x-10). 水酸基数が2~8、および炭素及3以上のオキシアルキレン基の含有量が60 政策が以上のポリオキシアルキレンポリオールに由来するポリオキシアルキレ ン値、および放ポリオキシアルキレン鎖の末端<u>に</u>少なくとも平均して1.3個 の加水分解性シリル基合有末機発基を有し、延末性発基はポリオキシアルキレ ン級と連結したウレナン結合を有している。加水分析性シリル基合イポリエー テル化合物を硬化成分とする過気硬化性供脂組成物。
- 2) ポリオキシアルキレンポリオールが、イニシエーターにモノエボキシドを開 原付如葉合させて得られる重合体から立るポリオキシアルキレンポリオールで あり、より高水放基舗のポリオキシアルキレンポリオールの2分子以上を多量 化して得られるポリオキシアルキレンポリオールではない、観求項1配数の役 **风硬化性带型钢成物。**
- 3) ポリオキシアルキレンポリオールが複合金属シアン化物能体触媒の存在下に アルキレンオキシドを開環付加重合して得られるポリオキシアルキレンポリオ ールである、請求項2記載の湿気硬化性樹脂組成物。
- 4) 加水分解性シリル基合有ポリ<u>エーテル</u>化合物が、ポリオキシアルキレンポリ オールと、灯水分解性シリル茲とイソシアネート基とを有する化合物とも、前 者1分子当たり後者平均1.3分子以上~等当量反応させて得られたものであ る、耕水項」記載の温気硬化性製瓶組成物。
- 5) 加水分解性シリル高さ有<u>ポリエーテル</u>化合物が、ポリオキシアルキレンポリ オールと通教当量のポリイソシアネート化合物を反応させて得られるイソシア ネート基合在プレポリマー、およびイソシアネート基と反応しつる活作水果会 有器と加水分解性シリル裏とを有する化合物を、前者1分子当たり後者平均1 . 3分子以上一写当屋反応させて得られたものである。 数米項上記載の選気観

化性樹脂粗成物。

6. 加水分解性シリル基含有ポリエーナル化合物が、ポリオキシアルキレンポリ オールと、イソシアネート基と<u>a、8</u>一不能和基とを有する化合物とを、前着 1分子当たり<u>使者平均</u>1、3分子以上~等当性反応させ、次いで加水分解性基 含有ヒドロシランを反応させて得られたものである。約束項<u>1</u>記載の深気硬化 性樹脂組成物。

3. 発明の詳細な説明

[産業上の利用分野]

本発明はウレタン協合を含有し、大気中水分に確認するとゴムは他質へと硬化 しうる加水分解性シリル語含有ポリエーテル化合物を硬化成分とする流気硬化性 耐震超成物に関する。

【従来の技術】

2成分型変量硬化性制動としては、チオコール系、クレタン系などが知られているが、いずれの場合も2成分混合性のポットフィフ、作業機便性などの点でいまだ満足しうるものではなく、これらの欠点を解決するために1成分型の開発が活発におこなわれている。1成分型としては、チオコール系、クレタン系、シリコーン系などが一般的であるが、キャぞれ硬化特性、甚若性、総格などの点で、長一短があり、いまだ全てを満足するものは良い出されていない。我々は、このなか「常温で破化しつるシリコーン系」は分型度気硬化性化合物に昔白し、これを安配に得る方法について載々検討を行ってきた。

従来シリコーン系1成分型を安配に得る方法として、ポリオキシアルキレンポリオールに通動当量のポリイソシアネート化合体を反応させて得られるイソシアネート基合有ブレポリマーに加水分解性シリル基と活性水素含有基とを有する化合物を反応させる方法、阿ブレポリマーにα。β-不規和基と活性水素含有基とを有する化合物を反応させた後、加水分解性基を有するヒドロシランを反応させる方法、等が知られている(USP3408321、USP3448072、USP3592795、USP3632557合図)。

[発明の解決しようとする課題]

森気硬化性樹脂をシーリング制等に使用する場合、硬化物の物びが大きいこと

が必要である。この申びは意気度在性化合物中の高分子棚の性質や分子量によって左右される。例えば、ポリエステル類は、高路性の大きいエステル結合を多数 合み、硬化物の仲ぴが小さい。ポリオキシアルキレン数のエーテル結合は起染性 が小さいので大きな伸びをしたらす。一方、高分子機の分子型が大きいほど大き 女体びをもたらす。

しかし、ボリオキシアルキレンギリオールは、その主たるオキシアルキレン基 である政策数3以上のオキシアルキレン基を形成する関係付加重合反応の研反応 のため、高分子型のボリオキシアルキレンボリオールの製造は困難である。例え ば、ポリオキシブロビレンジオールの分子量は、通常3000以下である。ポリ オキシアルキレンボリオールの分子量を高めるために、ボリオキシアルキレンボ リオールの多型化が採用されている。この多量化に用いられるボリオキシアルト レンボリオールはジオールであり、3以上の水散基を有するボリオールの多量化 は分段数が増大するので用いられない。

ポリオキシアルレキンジオールキエーテル結合のみで多量化する方法(例えば、水酸基キナトリウムアルコキシドとしジクロルメテンと反応させる方法:特別 図82-240320を照)が知られていたが、この方法は、繁雑な方法であり、高コストである。さらに多量化における生成物の分子量の認知が困難であり生成多量化物の分子量分布が広い。

[課題を解決するための手型]

本発明は、かびの大きい硬化物を与える加水分解性シリル高さ有ポリエーテル 化合物を硬化成分とする潤気硬化性影動組成物を提供する。本発明におけるこの ポリエーテル化合物は、分子量のきわめて大きいポリオキシアルキレンポリオー ルを原料とし、この末端水数蓋を加水分解性シリル基合有末端性基に変換して得

られるものであり、この末線残器はポリオキシアルキレン線と避易するウレタン 結合を有している。このウレタン結合は、ポリオキシアルキレンポリオールの水 鉄器とイソシアネート品が反応して生じるものである。すなわち本発明は下記発 明である。

水飲基価×(単位:mgKOH/g)が5~36、緑不飽和度y(単位:me q/g)が5.07以下でおつ×>10のときす≤0.9/(x−10)、水散基改が2~8、および洪米数3以上のオキシアルキレン基の合有量が60家屋を以上のポリオキシアルキレンボリオールに由来するボリオキシアルキレンバ、および数ポリオキシアルキレン別の末端に少なくとも早均して1.3種のかか分解性シリル基合有末端沢基を有し、該末端飛基はポリオキシアルキレン切と連続したウレタン結合を有している。加水分解性シリル基合有ポリエーテル化合物を現たカレチン結合を有している。加水分解性シリル基合有ポリエーテル化合物を現化成分とする意気硬化性製脂組成物。

本発明におけるボリオキシアルキレンボリオールは、アルキレンオキシドが反応しつる官舗基を3以上有するイニシエーターにアルキレンオキシドを時間付面 配合させて得られるものである。通常この場合はアルカリ金属水酸化物などのア ルカリ熟賞を用いて製造されている。しかし、この触域を用いて製造すると、設 述のように不飽和度の高いボリオキシアルキレンボリオールが生成し、その生成 耐合が高くなることより、きわめて高分子豊のボリオキシアルキレンボリオール を製造することは困難である。本発明におけるボリオキシアルキレンボリオール は、後述のような触域を用いて得られる不認和度の低いボリオキシアルキレンポ リオールである必要がある。

また、本発明におけるポリオキシアルキレンポリオールは、イニシェーターの 株活、アルキレンオキシドに由来する多葉のオキシアルキレン高からなるポリオ キシアルキレン頃、およびポリオキシアルキレン規末球に存在する水銀基を有す る。ポリオキシアルキレン戯中には曾紀したウレタン場合の他、ポリオキシアル キレンポリオールの多量化によって生じる結合を実質的に含まないことが好まし い。

本発明においては、原料として用いるポリオキシアルキレンポリオールとして 水砂基質× (単位:m s K O H/s) が5~35の範囲にあって、終不動制度y (単位: meq/e) が0.07以下でかつx>10のときy≤0.9/(x−10) であるものを用いることが肝質である。このような高分子型のポリオキシアルキレンポリオールを用いることによってはじめて、高分子量の加水分解性シリル基式有ポリエーテル化合物を得ることが可能となる。これをシーリング刺として用いた場合には、硬化物の性質を非常に伸びの大きなものにでき、幅広い用途に適用できるようになる。

また、総不総和度が0.07以下でかつx>10のときy≤0.9/(x-1 0)であるボリオキシアルキレンボリオールを用いることによって副生物として の不能和モノオールに基づく物性の低下をも避りることができる。

上記式において、メが約22.9でメが0.07となる。したがって、本発明において、スが約22.9~35の範囲ではメは上記式に従い、スが約22.9 以下では火は0.07以下である。

本発明におけるポリオキシアルキレンポリオールのより好ましい水酸基低xは 5~28であり、時に5~24である。 65に、総不飽和度yのより好ましい上限は0.04である。また。ポリオキシアルキレンポリオールの水酸基数 (以下、Nで扱わすこともある)、すなわち1分子当たり平均の水酸茶の数は、2~8であり、より好ましくは2~4である。

株並のように、本発明においては、ボリオキシアルキレンボリオール中のオキシアルキレン基として、炭素数3以上のオキシアルキレン基を60選星%以上存 し、好ましくは70重量%以上存する。他のオキシアルキレン基、すなわらオキシエチレン基は採水性であるので、その量が多いと最終的な硬化性側層の特性に好ましくない影響を与える。

皮素数3以上のオキシアルキレン基としては、1,2一プロピレンオキシド、1.2一プチレンオキシドまたは2.3一プチレンオキンドに由来する炭素数3 ~4のオキシアルキレン基が好ましい。 特に好ましくは、1,2一プロピレンオキシド (以下、単にプロピレンオキシドという) に由来するオキンプロピレン器である。1,2一プチレンオキシドを大きたは2、3一プチレンオキシド (以下図書を果にプチレンオキシドという) はプロピレンオキシドの一部ないし全部に代替しうる。エチレンオキシドは他のアルキレンオキシドと併用できる。ポリオキシ

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:		
BLACK BORDERS		
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES		
☐ FADED TEXT OR DRAWING		
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING		
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES		
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS		
GRAY SCALE DOCUMENTS		
LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT		
REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY		

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.